PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

08097471 A

(43) Date of publication of application: 12.04.96

(51) Int. Ci

H01L 33/00 H01L 21/205

(21) Application number: 06252896

(22) Date of filing: 20.09.94

(71) Applicant:

TOYODA GOSEI CO LTD

TOYOTA CENTRAL RES & DEV

LAB INC

(72) Inventor:

SASA MICHINARI SHIBATA NAOKI **ASAMI SHINYA** KOIKE MASAYOSHI UMEZAKI JUNICHI **OZAWA TAKAHIRO**

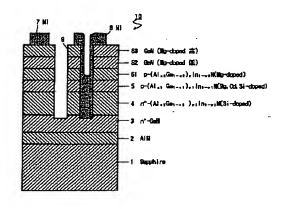
(54) GROUP-III NITRIDE SEMICONDUCTOR LIGHT **EMITTING DEVICE**

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve the ohmic contact performance with a metal electrode by a method wherein a layer which is the contact layer for a P-type layer and is brought into direct contact with the metal electrode is doped with acceptor impurities so as to have a higher impurity concentration than the P-type layer.

CONSTITUTION: Α silicon-doped high carrier concentration n+-type layer 4 having an electron concentration of 2x10¹⁸/cm³, an Mg-, Cd- and silicon-doped p-type light emitting layer 5, an Mg-doped p-type layer 61 having a hole concentration of 5x10¹⁷/cm ³ and an Mg concentration of 1x10²⁰/cm³, an Mg-doped second contact layer 62 having a hole concentration of 5x 10¹⁷/cm³ and an Mg concentration of 1x10²⁰/cm³ and an Mg-doped first contact layer 63 having a hole concentration of 5x1017/cm3 and an Mg concentration of 1x10²⁰/cm³ are formed. An electrode 7 which is connected to a first contact laver 63 and an electrode 8 which is connected to the high carrier concentration n+ -type layer 4 are formed. A p-type layer which is doped with Mg so as to have an impurity concentration 1x10²⁰-1 ×10²¹ has an improved ohmic contact performance with a metal electrode.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-97471

(43)公開日 平成8年(1996)4月12日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

H01L 33/00

С

Α

21/205

審査請求 未請求 請求項の数7 FD (全 9 頁)

(21)出願番号

(22) 出顧日

特爾平6-252896

平成6年(1994)9月20日

(71)出題人 000241463

豊田合成株式会社

愛知県西春日井郡春日町大字蔣合字長畑1

番地

(71)出願人 000003609

株式会社豊田中央研究所

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番

地の1

(72)発明者 佐々 道成

受知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1

番地 豊田合成株式会社内

(74)代理人 弁理士 藤谷 修

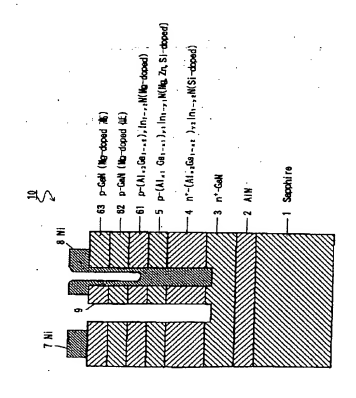
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 3族窒化物半導体発光素子

(57)【要約】

【目的】駆動電圧の低下

【構成】サファイア基板 1 上に、500 ÅのAlN のバッファ層 2、膜厚約2.0 μ m、電子濃度2 \times 10¹⁸/cm³のSiドープGaN の高キャリア濃度 n^+ 層 3、膜厚約2.0 μ m、電子濃度 2×10^{18} /cm³のSiドープの($Al_{*2}Ga_{1-*2}$) $_{y2}In$ 1-y2N の高キャリア濃度 n^+ 層 4、膜厚約0.5 μ m、Mg、Zn及びSiドープの($Al_{*1}Ga_{1-*1}$) $_{y1}In_{1-y1}$ Nの $_{y1}Ga_{y2}$ の発光層 5、膜厚約1.0 μ m、ホール濃度2 \times 10¹⁷/cm³のMgドープの($Al_{*2}Ga_{1-*2}$) $_{y2}In_{1-y2}$ N の $_{y2}In$ $_{y3}In$ $_{y4}In$ $_{y4}I$



【特許請求の範囲】

【請求項1】 3 族窒化物半導体(Al_xGa_YIn_{1-x-Y}N;X=0, Y=0, X=Y=0 を含む) で形成された p 伝導型を示す p 層、 n伝導型を示すn層を有する発光素子において、

前記p層に対するコンタクト層であって金属電極に直接 接合している層を前記p層よりも高濃度にアクセプタ不 純物をドーピングしたことを特徴とする発光素子。

【請求項2】 前記アクセプタ不純物はマグネシウム(M g)であることを特徴とする請求項1に記載の発光素子。

【請求項3】 前記コンタクト層は、マグネシウム(Mg) が1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加されたp伝導型 を示す層としたことを特徴とする請求項2に記載の発光 素子。

【請求項4】 前記p層に対するコンタクト層であって 金属電極に直接接合している層をマグネシウム(Mg)が1 ×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加されたp伝導型を示 す層としたことを特徴とする請求項1に記載の発光素 子。

【請求項5】 前記コンタクト層は、マグネシウム(Mg) が1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加され金属電極に 直接接合したp伝導型を示す第1層と、マグネシウム(M g) が 1×10¹⁹~5×10²⁰/cm³ の範囲で前記第1層 よりも低濃度に添加され p 伝導型を示す第2層との複層 で構成したことを特徴とする請求項1に記載の発光素

【請求項6】 前記コンタクト層は、マグネシウム(Mg) が1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加され金属電極に 直接接合したp伝導型を示す層であり、前記コンタクト 層に接合する前記p層は、マグネシウム(Mg)が1×10 19~5×10²⁰/cm³ の範囲で前記コンタクト層よりも 低濃度に添加されり伝導型を示す層で構成したことを特 徴とする請求項1に記載の発光素子。

【請求項7】 前記コンタクト層はGaN であり、前記金 属電極はニッケル(Ni)、又は、ニッケッル合金であるこ とを特徴とする請求項1乃至請求項6に記載の発光素 子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は3族窒化物半導体を用い た発光素子に関する。

[0002]

【従来技術】従来、青色の発光ダイオードとしてAlGaIn N 系の化合物半導体を用いたものが知られている。その 化合物半導体は直接遷移型であることから発光効率が高 いこと、光の3原色の1つである青色を発光色とするこ と等から注目されている。

【0003】最近、AlGaInN 系半導体においても、Mgを ドープして電子線を照射したり、熱処理によりp型化で きることが明らかになった。この結果、従来のn層と半 絶縁層(i層)とを接合させたMIS 型に換えて、AlGaN

のp層と、ZnドープのInGaNの発光層と、AlGaN のn層 とを用いたダブルヘテロpn接合を有する発光ダイオー ドが提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】上記のダブルヘテロp n接合型の発光ダイオードにおいて、p層に対するコン タクト層はマグネシウムが10¹⁹/cm³のオーダで添加 されたGaN が用いられている。このコンタクト層のキャ リア濃度は7×10¹⁷/cm³ で高濃度であり、ホールの 10 注入効率が高い。しかしながら、本発明者らは、このコ ンタクト層は金属電極に対してショットキー障壁を形成 するため、このことが駆動電圧を低下できない原因とな っいることを初めて明らかにした。

【0005】従って、本発明の目的は、ホールの注入効 率を低下させることなく、且つ、金属電極に対して良好 なオーミック接触が得られるコンタクト層の構造を新た に考案することで、発光素子の駆動電圧を低下すること である。

[0006]

【課題を解決するための手段】請求項1に記載の発明 は、3族窒化物半導体(Al_xGa_yIn_{1-x-y}N; X=0, Y=0, X=Y=0 を含む) で形成された p 伝導型を示す p 層、 n 伝導型を 示すn層を有する発光素子において、p層に対するコン タクト層であって金属電極に直接接合している層をp層 よりも高濃度にアクセプタ不純物をドーピングしたこと を特徴とする。請求項2に記載の発明は、アクセプタ不 純物をマグネシウム(Mg)としたことである。

【0007】請求項3に記載の発明は、コンタクト層 を、マグネシウム(Mg)が1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加されたp伝導型を示す層としたことである。請求 項4に記載の発明は、p層に対するコンタクト層であっ て金属電極に直接接合している層をマグネシウム(Mg)が 1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加されたp伝導型を 示す層としたことである。

【0008】請求項5に記載の発明は、コンタクト層 は、マグネシウム(Mg)が1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加され金属電極に直接接合したp伝導型を示す第1 層と、マグネシウム(Mg)が1×10¹⁹~5×10²⁰/cm 3 の範囲で前記第1層よりも低濃度に添加されp伝導型 40 を示す第2層との複層で構成したことを特徴とする。請 求項6に記載の発明は、コンタクト層をマグネシウム(M g)が1×10²⁰~1×10²¹/cm³ に添加され金属電極 に直接接合したp伝導型を示す層、コンタクト層に接合 するp層をマグネシウム(Mg)が1×10¹⁹~5×10²⁰ /cm³の範囲でコンタクト層よりも低濃度に添加されp 伝導型を示す層で構成したことを特徴とする。請求項7 に記載の発明は、コンタクト層をGaN とし、金属電極を ニッケル(Ni)、又は、ニッケッル合金としたことを特徴 とする。

[0009] 50

3

【発明の作用及び効果】上記のように、p層に対するコンタクト層であって金属電極に直接接合している層をp層よりも高濃度にアクセプタ不純物をドーピングしたことにより、金属電極に対してオーミック性を良好にするすることができた。この結果、駆動電圧を4Vに低下させることができた。

【0010】特に、アクセプタ不純物をマグネシウム(Mg)とした場合には、マグネシウム(Mg) 濃度を 1×10^{20} ~ 1×10^{21} /cm³とする場合が望ましい。マグネシウム(Mg)が 1×10^{20} ~ 1×10^{21} /cm³に添加されたり伝導型を示す層は、金属電極に対してオーミック性を向上させることができるが、ホール濃度が低下する。従って、その層の下層、即ち、コンタクト層の第2層又はり層を、マグネシウム(Mg)が 1×10^{19} ~ 5×10^{20} /cm³の範囲で金属電極に直接接合する層のマグネシウム(Mg) 濃度より低濃度に添加されり伝導型を示す層とすることで、その層のホール濃度を大きくすることができるため、発光効率を低下させることがない。

[0011]

【実施例】

第1 実施例

図1において、発光ダイオード10は、サファイア基板 1を有しており、そのサファイア基板1上に500 AのA1 Nのバッファ層2が形成されている。そのバッファ層2 の上には、順に、膜厚約2.0 μm、電子濃度2 ×10¹⁸/c m3のシリコンドープGaN から成る高キャリア濃度n+層 3、膜厚約2.0 μm、電子濃度 2×10¹⁸/cm³のシリコン ドープの(Alx2Ga1-x2)y2In1-y2N から成る高キャリア濃 度n⁺ 層 4、膜厚約0.5 μm、マグネウシム(Mg)、カド ミウム(Cd)及びシリコンドープの(AlxiGai-xi)yiIni-yi N から成るp伝導型の発光層5、膜厚約1.0 μm、ホー ル濃度5 ×10¹⁷/cm³、マグネシウム濃度1 ×10²⁰/cm³の マグネシウムドープの(Al_{x2}Ga_{1-x2})_{y2}In_{1-y2}N から成る p層 6 1、膜厚約0.2 μm、ホール濃度5 ×10¹⁷/cm³、 マグネシウム濃度1 ×1020/cm3のマグネシウムドープの GaN から成る第2コンタクト層62、膜厚約500 Å、ホ ール濃度 2×10¹⁷/cm³、マグネシウム濃度2×10²⁰/cm³ のマグネシウムドープのGaN から成る第1コンタクト層 63が形成されている。そして、第1コンタクト層63 に接続するニッケルで形成された電極7と高キャリア濃 度n⁺ 層4に接続するニッケルで形成された電極8が形 成されている。電極7と電極8とは、溝9により電気的 に絶縁分離されている。

【0012】次に、この構造の発光ダイオード100製造方法について説明する。上記発光ダイオード10は、有機金属化合物気相成長法(以下「MOVPE」と記す)による気相成長により製造された。用いられたガスは、 NH_3 とキャリアガス H_2 又は N_2 とトリメチルガリウム($Ga(CH_3)_3$)(以下「TMG」と記す)とトリメチルアルミニウム($A1(CH_3)_3$)(以下「TMA」と記す)とトリメチルイ

ンジウム $(In(CH_3)_3)$ (以下「TMI」と記す)と、ダイメチルカドミニウム $(Cd(CH_3)_2)$ (以下「DMCd」と記す)とシラン (SiH_4) とシクロペンタジエニルマグネシウム $(Mg(C_5H_5)_2)$ (以下「 CP_2Mg 」と記す)である。

【0013】まず、有機洗浄及び熱処理により洗浄した a面を主面とする単結晶のサファイア基板1をMOVPE 装 置の反応室に載置されたサセプタに装着する。次に、常 圧でH₂を流速2 liter/分で反応室に流しながら温度1100 ℃でサファイア基板1を気相エッチングした。

【0014】次に、温度を 400℃まで低下させて、H₂を 20 liter/分、NH₃を 10 liter/分、TMA を 1.8×10⁻³ モル/分で供給してAIN のバッファ層 2 が約 500 Å の厚さに形成された。次に、サファイア基板 1 の温度を1150 ℃に保持し、膜厚約2.2 μm、電子濃度 2×10¹⁸/cm³のシリコンドープのGaN から成る高キャリア濃度 n ⁺ 層 3 を形成した。

【 0 0 1 5 】以下、カドミウム(Cd)とシリコン(Si)を発光中心として発光ピーク波長を430nmに設定した場合の発光層 5 (アクティブ層)及びクラッド層 4、6の組成20 比及び結晶成長条件の実施例を記す。上記の高キャリア 濃度 n ⁺ 層 3 を形成した後、続いて、サファイア基板 1 の温度を850 ℃に保持し、N₂又はH₂を10 liter/分、NH 3を 10liter/分、TMGを1.12×10⁻⁴モル/分、TMAを 0.47×10⁻⁴モル/分、TMIを0.1×10⁻⁴モル/分、及び、シランを導入し、膜厚約0.5 μm、濃度1×10¹⁸/cm³のシリコンドープの(Alo.47Gao.53)o.9Ino.1N から成る高キャリア濃度 n ⁺ 層 4 を形成した。

【0016】続いて、温度を850 ℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₃を 10liter/分、TMGを1.53×10 - 4モル/分、TMAを0.47×10-4モル/分、TMIを0.02×10-4モル/分、及び、CP₂Mgを2×10-4モル/分とDMCdを2×10-7モル/分とシランを10×10-9モル/分導入し、膜厚約0.5 μ mのマグネシウム(Mg)とカドミウム(Cd)とシリコン(Si)ドープの(Alo.3Gao.7)o.94Ino.oeNから成る発光層5を形成した。この状態で発光層5は、まだ、高抵抗である。この発光層5におけるマグネシウム(Mg)の濃度は1×10¹⁸/cm³、カドミウム(Cd)の濃度は5×10¹⁸/cm³であり、シリコン(Si)の濃度は1×10¹⁸/cm³である。

40 【0017】続いて、温度を1100℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₂を 10liter/分、TMG を1.12×10 → モル/分、TMA を0.47×10 → モル/分、TMI を0.1 × 10 → モル/分、及び、CP₂Mg を2 ×10 → モル/分導入し、膜厚約1.0 μmのマグネシウム(Mg)ドープの(Al o.47Gao.53)o.9Ino.1N から成るp層 6 1を形成した。p層 6 1のマグネシウムの濃度は1 ×10²0/cm³である。この状態では、p層 6 1は、まだ、抵抗率10⁸ Ωcm以上の絶縁体である。次に、温度を850 ℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₂を 10liter/分、TMG を1.12×50 10 → モル/分、及び、CP₂Mg を 2×10 → モル/分の割合

で導入し、膜厚約 0.2μ mのマグネシウム(Mg)ドープの GaN から成る第2コンタクト層62を形成した。第2コンタクト層62のマグネシウムの濃度は 1×10^{20} /cm³で ある。この状態では、第2コンタクト層62は、まだ、抵抗率 10^8 Ω cm以上の絶縁体である。続いて、温度を850 $^{\circ}$ Cに保持し、 N_2 又は112を 10^{-4} モル/分、112 を 10^{-4} モル/分、112 で 112 が、112 で 113 を 113 を 113 を 113 を 113 を 113 を 113 を形成した。第13 コンタクト層113 を形成した。第13 コンタクト層113 を形成した。第13 コンタクト層113 を形成した。第13 コンタクト層113 を形成した。第13 コンタクト層113 を 113 を 113 を 113 に 113 を 113 に 114 に 115 の 115 に 115

【0018】次に、反射電子線回折装置を用いて、第1コンタクト層63、第2コンタクト層62、p層61及び発光層5に一様に電子線を照射した。電子線の照射条件は、加速電圧約10KV、試料電流1 μ A、ビームの移動速度0.2mm/sec、ビーム径60 μ m ϕ 、真空度5.0×10⁻⁵ Torrである。この電子線の照射により、第1コンタクト層63、第2コンタクト層62、p 層61及び発光層5は、それぞれ、ホール濃度 2×10¹⁷/cm³, 5×10¹⁷/c m³, 5×10¹⁷/c m³,

【0019】以下に述べられる図3から図7は、ウエハ上の1つの素子のみを示す断面図であり、実際は、この素子が連続的に繰り返されたウエハについて、処理が行われ、その後、各素子毎に切断される。

【0020】図3に示すように、第1コンタクト層63 の上に、スパッタリングによりSiO₂層11を2000Åの厚 さに形成した。次に、そのSiOz層11上にフォトレジス ト12を塗布した。そして、フォトリソグラフにより、 第1コンタクト層63上において、高キャリア濃度n* 層4に至るように形成される孔15に対応する電極形成 部位Aとその電極形成部をp層61の電極と絶縁分離す る構9を形成する部位Bのフォトレジストを除去した。 【0021】次に、図4に示すように、フォトレジスト 12によって覆われていないSiO2層11をフッ化水素酸 系エッチング液で除去した。次に、図5に示すように、 フォトレジスト12及びSiO₂層11によって覆われてい ない部位のp層6とその下の発光層5、高キャリア濃度 n * 層 4 の上面一部を、真空度0.04Torr、高周波電力0. 44W/cm²、BCl₃ガスを10 ml/分の割合で供給しドライエ ッチングした後、Arでドライエッチングした。この工程 で、高キャリア濃度 n - 層 4 に対する電極取出しのため の孔15と絶縁分離のための溝9が形成された。

【0022】次に、図6に示すように、p層61上に残っているSiO₂層11をフッ化水素酸で除去した。次に、図7に示すように、試料の上全面に、Ni層13を蒸着により形成した。これにより、孔15には、高キャリア濃

6

度n⁺ 層 4 に電気的に接続されたNi層 1 3 が形成される。そして、図 7 に示すように、そのNi層 1 3 の上にフォトレジスト 1 4 を塗布して、フォトリソグラフにより、そのフォトレジスト 1 4 が高キャリア濃度 n⁺ 層 4 及び p 層 6 1 に対する電極部が残るように、所定形状にパターン形成した。

【0023】次に、図7に示すようにそのフォトレジスト14をマスクとして下層のNi層13の露出部を硝酸系エッチング液でエッチングした。この時、絶縁分離のための溝9に蒸着されたNi層13は、完全に除去される。次に、フォトレジスト14をアセトンで除去し、高キャリア濃度n⁺層4の電極8、第1コンタクト層63の電極7が残された。その後、上記の如く処理されたウエハは、各素子毎に切断され、図1に示すppn構造の窒化ガリウム系発光素子を得た。

【0024】このようにして得られた発光素子は、駆動 電流20mAで駆動電圧4Vで、発光ピーク波長430nm 、発 光強度1cd であった。

【0025】又、上記の発光層5におけるカドミウム(C 20 d)とシリコン(Si)の濃度は、それぞれ、 $1\times10^{17}\sim1$ × 10^{20} の範囲が発光強度を向上させる点で望ましい。 又、シリコン(Si)の濃度は、カドミウム(Cd)に比べて、 $1/2\sim1/10$ の程度少ない方がより望ましい。

【0026】上記の実施例では、発光層5のバンドギャップが両側に存在するp層6と高キャリア濃度 n^+ 層4のバンドギャップよりも小さくなるようなダブルヘテロ接合に形成されている。又、これらの3つの層のA1、Gan、Ganの高キャリア濃度 n^+ 層の格子定数に一致するように選択されている。

0 【0027】<u>第2実施例</u>

第1実施例の発光層 5 は、マグネシウム(Mg) とカドミウム(Cd) とシリコン(Si) とが添加されているが、第2実施例の発光層 5 は、図 8 に示すように、マグネシウム(Mg) と亜鉛(Zn) とシリコン(Si) とが添加されている。上記の高キャリア濃度 n^+ 層 3 を形成した後、続いて、サファイア基板 1 の温度を800 $^{\circ}$ に保持し、 N_2 を20 liter/分、 NH_3 を 10liter/分、TMGを1.12×10⁻⁴モル/分、TMAを0.47×10⁻⁴モル/分、TMIを0.1 ×10⁻⁴モル/分、TMIを0.4 ×10⁻⁴モル/分、TMIを0.5 μ m、濃度 2×10¹⁹/ cm^3 のシリコンドープの(Alo.3Gao.7)o.94Ino.oeNから成る高キャリア濃度 n^+ 層 4 を形成した。

【0028】続いて、温度を1150℃に保持し、N₂を201 iter/分、NH₂を101iter/分、TMGを1.53×10⁻⁴モル/分、TMIを0.02×10⁻⁴モル/分、TMIを0.02×10⁻⁴モル/分、CP₂Mgを2×10⁻⁴モル/分、シランを10×10⁻⁹モル/分、DEZを2×10⁻⁴モル/分で7分導入し、膜厚約0.5 μmのマグネシウム(Mg)とシリコン(Si)と亜鉛(Zn)のドープされた(Alo.ooGao.or)o.ooIno.orNから成る発光層5を形成した。この発光層5におけるマグネシウムの濃度は1×10¹⁹/cm³であり、亜鉛(Zn)の濃度は2×

7

10¹⁸/cm³であり、シリコン(Si)の濃度は1 ×10¹⁸/cm³である。

【0029】続いて、温度を1100℃に保持し、N₂を201 iter/分、NH₃を101iter/分、TMGを1.12×10⁻⁴モル/分、TMGを1.12×10⁻⁴モル/分、TMIを0.1×10⁻⁴モル/分、TMIを0.1×10⁻⁴モル/分、及び、CP₂Mgを2×10⁻⁴モル/分導入し、膜厚約1.0μmのマグネシウム(Mg)ドープの(Alo.₃Gao.¬)。.ҙ₄Ino.o₅Nから成るp層61を形成した。p層61のマグネシウムの濃度は1×10²°/cm³である。この状態では、p層61は、まだ、抵抗率10°Qcm以上の絶縁体である。

【0030】さらに、温度を850℃に保持し、N₂又はH₂ を20 liter/分、NH3 を 10liter/分、TMG を1.12×10 -*モル/分、及び、CP₂Mg を 2×10⁻⁴モル/分の割合で 導入し、膜厚約0.2 μmのマグネシウム(Mg)ドープのGa N から成る第2コンタクト層62を形成した。第2コン タクト層62のマグネシウムの濃度は1×10²⁰/cm³であ る。この状態では、第2コンタクト層62は、まだ、抵 抗率10°Qcm以上の絶縁体である。続いて、温度を850 ℃に保持し、N2又はH2を20 liter/分、NH3 を10liter /分、TMG を1.12×10⁻⁴モル/分、及び、CP₂Mg を 4× 10⁻⁴モル/分の割合で導入し、膜厚約500 Åのマグネシ ウム(Mg)ドープのGaN から成る第1コンタクト層63を 形成した。第1コンタクト層63のマグネシウムの濃度 は 2×10²⁰/cm³である。この状態では、第1コンタクト 層63は、まだ、抵抗率10°Qcm以上の絶縁体である。 【0031】次に、反射電子線回折装置を用いて、第1 実施例と同様に、第1コンタクト層63、第2コンタク ト層62、p層61及び発光層5に一様に電子線を照射 した。これにより、第1コンタクト層63、第2コンタ クト層62、p層61及び発光層5をp伝導型化するこ とができた。この発光ダイオード10は駆動電流20mAで 駆動電圧4Vであり、発光ピーク波長は、430mm であ り、発光強度は1000mcdである。

【0032】 第3 実施例

第3実施例の発光ダイオードは、第2実施例の発光ダイオードと異なり、図9に示すように、p伝導型の発光層5にはマグネシウム(Mg)と亜鉛(Zn)とシリコン(Si)が同時にドープされた $Ga_{\nu}In_{1-\nu}N$ 、p層61はマグネシウム(Mg)のドープされた $Al_{\nu}Ga_{1-\nu}N$ 、高キャリア濃度 n^{ν} 層4はシリコン(Si)のドープされた $Al_{\nu}Ga_{1-\nu}N$ で形成した。そして、組成比x1,y,x2は、発光層5のバンドギャップが高キャリア濃度 n^{ν} 層4、p層61のバンドギャップに対して小さくなるダブルヘテロ接合が形成されるように設定される。尚、第1コンタクト層62、第2コンタクト層63は第1実施例、第2実施例と同様である。

【0033】図10において、発光ダイオード10は、 サファイア基板1を有しており、そのサファイア基板1 上に500 ÅのAlN のバッファ層2が形成されている。そ

50

のバッファ層 2の上には、順に、膜厚約4.0 μm、電子 濃度2×10¹⁸/cm³のシリコンドープGaN から成る高キャ リア濃度n⁺ 層 4、膜厚約0.5 μm、マグネシウム、亜 鉛及シリコンドープのGao, sa Ino, oeN から成る発光層 5、膜厚約0.5 μm、ホール濃度 5×10¹⁷/cm³のマグネ シウムドープのAlo. 1Gao. 9N から成るp層61、膜厚約 0.2 μm、ホール濃度 5×10¹⁷/cm³、マグネシウム濃度 1 ×10²⁰/cm³のマグネシウムドープのGaN から成る第2 コンタクト層 6 2、膜厚約500 Å、ホール濃度 2×10¹⁷ /cm³、マグネシウム濃度 2×1020/cm3のマグネシウムド ープのGaNから成る第1コンタクト層63が形成されて いる。そして、第1コンタクト層63に接続するニッケ ルで形成された電極 7 と高キャリア濃度 n ⁺ 層 4 に接続 するニッケルで形成された電極8が形成されている。電 極7と重極8とは、溝9により重気的に絶縁分離されて いる。

【 0 0 3 4 】次に、この構造の発光ダイオード 1 0 の製造方法について説明する。第 1 実施例と同様に、AlN のバッファ層 2 まで形成する。次に、サファイア基板 1 の 温度を1150℃に保持し、膜厚約4.0 μm、電子濃度 2×10 18/cm³のシリコンドープのGaN から成る高キャリア濃度 n ⁺ 層 4 を形成した。

【0035】以下、亜鉛(Zn)とシリコン(Si)を発光中心として発光ピーク波長を450nm に設定した場合の発光層 5、クラッド層、即ち、p層61、第2コンタクト層62、第1コンタクト層63の組成比及び結晶成長条件の実施例を記す。上記の高キャリア濃度n⁺層4を形成した後、続いて、サファイア基板1の温度を850℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₃を 10liter/分、TM Gを1.53×10⁻⁴モル/分、TMIを0.02×10⁻⁴モル/分、CP₂Mgを2×10⁻⁴モル/分、DMZを2×10⁻⁷モル/分、シランを10×10⁻⁹モル/分で導入し、膜厚約0.5μmのマグネシウム(Mg)と亜鉛(Zn)とシリコン(Si)ドープのGa o.94Ino.oeN の発光層5を形成した。この状態で発光層5は、まだ、高抵抗である。

【0036】続いて、温度を850 ℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₃を 10liter/分、TMG を1.12×10 ⁻⁴モル/分、TMA を0.47×10⁻⁴モル/分、及び、CP₂Mg を2×10⁻⁷モル/分で7 分導入し、膜厚約0.5 μ mのマ グネシウム(Mg)のドープされたAlo.1Gao.9N から成る p 層 6 1を形成した。p 層 6 1 は未だこの状態で抵抗率10 ⁸ Ω cm以上の絶縁体である。p 層 6 1 におけるマグネシウム(Mg)の濃度は、1×10¹⁹/cm³である。

【0037】続いて、温度を850 ℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₂を 10liter/分、TMG を1.12×10 → モル/分、及び、CP₂Mg を2×10→ モル/分導入し、膜厚約0.5 μmのマグネシウム(Mg)ドーブのGaN から成る第2コンタクト層62を形成した。第2コンタクト層62のマグネシウムの濃度は1×10²°/cm³である。この状態では、第2コンタクト層62は、まだ、抵抗率10°

10

Qcm以上の絶縁体である。続いて、温度を850 ℃に保持し、N2又はH2を20 liter/分、NH3 を 10liter/分、TM G を1.12×10⁻⁴モル/分、及び、CP2Mg を 4×10⁻⁴モル/分の割合で導入し、膜厚約500 Åのマグネシウム(Mg)ドープのGaN から成る第1コンタクト層63を形成した。マグネシウムの濃度は 2×10²⁰/cm³である。

【0038】次に、反射電子線回折装置を用いて、発光層5、p層61、第2コンタクト層62及び第1コンタクト層63に一様に電子線を照射した。電子線の照射条件は、第1実施例と同一である。この電子線の照射により、p層61、第2コンタクト層62及び第1コンタクト層63は、それぞれ、ホール濃度5 \times 10¹⁷/cm³,5 \times 10¹⁷/cm³,2 \times 10¹⁷/cm³、抵抗率0.8,0.8,2 Ω cmのp伝導型半導体となった。

【0039】電極面積6 ×10⁻⁴cm² の時、この発光素子の駆動電圧は電流20mA時4Vであり、接触抵抗は30~40Qであった。又、電極面積1.6 ×10⁻³cm² の時、この発光素子の駆動電圧は電流20mA時3.5 Vであり、接触抵抗は10~15Qであった。

【0040】尚、GaN の第1コンタクト層63を形成する時に、Mg濃度を 1×10^{19} /cm³から 2×10^{21} /cm³まで変化させて発光素子を形成した。図11は、この時の電流20mA時の素子の駆動電圧を示したものである。駆動電圧は11.2V から4.0Vまで変化し、電極7と第1コンタクト層63との接触抵抗は250 Q ~ 30 Qまで変化した。そして、Mgの濃度が 2×10^{20} /cm³の時、駆動電圧は最低値4.0 V、接触抵抗30Qの最低値を示し、Mgの濃度が 2×10^{21} /cm³の時、駆動電圧は5.0 V、接触抵抗70Qと上昇した。このことから、駆動電圧を5 V以下とするには、第1コンタクト層63のMg濃度を $1 \times 10^{20} \sim 1 \times 10^{21}$ /cm³の範囲とするのが望ましいのが分った。

【0041】又、図12は第2コンタクト層62又はp層61を形成する時のMg濃度とその層におけるホール濃度との関係を示したものである。 Mg 濃度を5×10¹⁹/cm³まで増加させるとホール濃度は7×10¹⁷/cm³まで増加して飽和する。その後、Mg濃度を増加させると、ホール濃度は低下し、素子の発光効率が低下して好ましくない。従って、第2コンタクト層62又はp層61のMg濃度を1×10¹⁹~5×10²⁰/cm³の範囲で第1コンタクト層63の Mg 濃度より低濃度とするのが望ましく、その電極のホール濃度を大きくすることができるため、素子の発光効率を低下させることがない。

【0042】上記の実施例において、発光層5における 亜鉛(Zn)とシリコン(Si)の濃度は、それぞれ、 $1\times10^{17}\sim1\times10^{20}$ の範囲が発光強度を向上させる点で望ま しいことが分かった。さらに好ましくは $1\times10^{18}\sim1\times10^{19}$ の範囲が良い。 1×10^{18} より少ないと効果が少なく、 1×10^{19} より多いと結晶性が悪くなる。又、シリコン(Si)の濃度は、亜鉛(Zn)に比べて、10倍 $\sim1/10$ が好ましく、さらに好ましくは $1\sim1/10$ の間程度か、少ないほ 50

うがより望ましい。

【0043】又、上記の実施例において、コンタクト層として、高濃度にマグネシウム(Mg)を添加した第1コンタクト層63と、第1コンタクト層63よりも低い濃度にマグネシウム(Mg)を添加した第2コンタクト層62との2層構造とした。しかし、p層5のマグネシウム(Mg)濃度よりも高いマグネシウム(Mg)濃度のコンタクト層を1層だけ電極7、8の直下に設けても良い。又、コンタクト層としてGaNを用いたが、p層5と同一組成比の混10 晶を用いても良い。

【 O O 4 4 】又、アクセプタ不純物は、ベリリウム(B e)、マグネシウム(Mg)、亜鉛(Zn)、カドミウム(Cd)、水銀(Hg)を用いても良い。さらに、ドナー不純物には、炭素(C)、シリコン(Si)、ゲルマニウユ(Ge)、錫(Sn)、鉛(Pb)を用いることができる。

【0045】さらに、ドナー不純物として、イオウ(S)、セレン(Se)、テルル(Te)を用いることもできる。p型化は、電子線照射の他、熱アニーリング、N₂プラズマガス中での熱処理、レーザ照射により行うことができ20る。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の具体的な第1実施例に係る発光ダイオードの構成を示した構成図。

【図2】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した断面図。

【図3】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した断面図。

【図4】同実施列の発光ダイオードの製造工程を示した断面図。

30 【図5】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した 断面図。

【図6】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した 断面図。

【図7】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した 断面図。

【図8】第2実施例に係る発光ダイオードの構成を示し た構成図。

【図9】第3実施例に係る発光ダイオードの構成を示し た構成図。

| 【図10】第3実施例に係る発光ダイオードの構成を示した構成図。

【図11】第1コンタクト層におけるマグネシウム濃度と素子の駆動電圧との関係を示した測定図。

【図12】第2コンタクト層又はp層におけるマグネシ ウム濃度とホール濃度との関係を示した測定図。

【符号の説明】

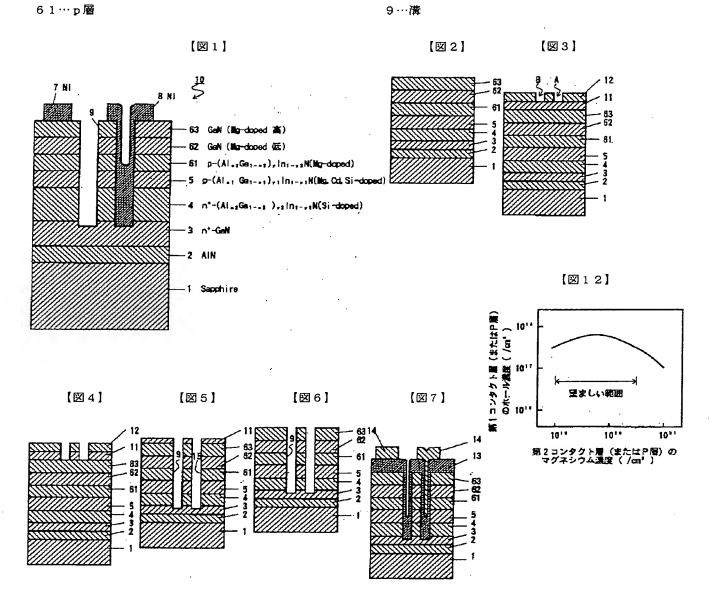
10…発光ダイオード

1…サファイア基板

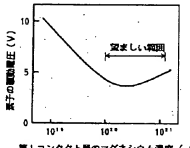
2…バッファ暦

0 3…高キャリア浸度 n * 層

11 12 4…高キャリア濃度n~層 62…第2コンタクト層 5 …発光層 6 3…第1 コンタクト層・ 6…p層 7, 8…電極

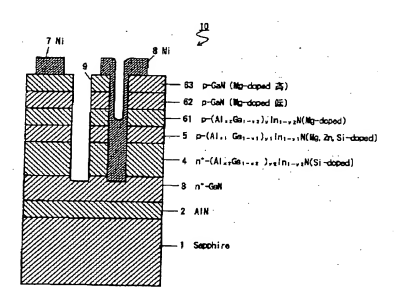


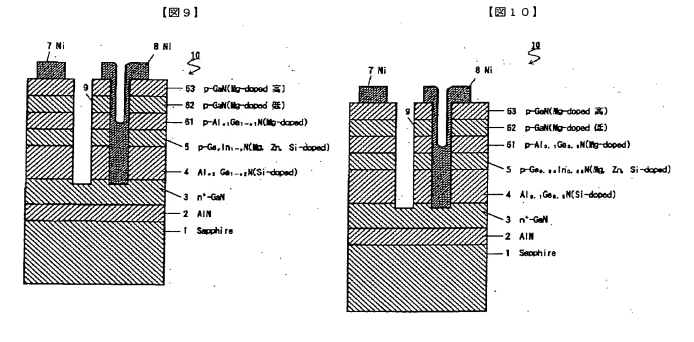
【図11】



第1 コンタクト層のマグネシウム濃度(/cm²)

[図8]





フロントページの続き

(72)発明者 柴田 直樹

愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地 豊田合成株式会社内

(72) 発明者 浅見 慎也

愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地 豊田合成株式会社内 (72) 発明者 小池 正好

愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地 豊田合成株式会社内

(72)発明者 梅崎 潤一

愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地 豊田合成株式会社内 (72)発明者 小澤 隆弘 愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番 地の1 株式会社豊田中央研究所内